1/9/1

DIALOG(R)File 351:DERWENT WPI (c)1998 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

007654978

WPI Acc No: 88-288910/198841 XRAM Acc No: C88-128312 XRPX Acc No: N88-219029

Collagenase inhibitor determn. - using combination of monoclonal antibodies binding specifically with different antigenic determinants of

inhibitor, by enzyme immunoassay

Patent Assignee: FUJI YAKUHIN KOGYO KK (FUJY) Number of Countries: 001 Number of Patents: 002

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Main IPC Week
JP 63210665 A 19880901 JP 8742781 A 19870227 198841 B
JP 2609858 B2 19970514 JP 8742781 A 19870227 G01N-033/577 199724

Priority Applications (No Type Date): JP 8742781 A 19870227

Patent Details:

Patent Kind Lan Pg Filing Notes Application Patent

JP 63210665 A 10

JP 2609858 B2 8 Previous Publ.

JP 63210665

Abstract (Basic): JP 63210665 A

Method of determining bovine and human-collagenase inhibitors comprises using a combination of two kinds of monoclonal antibodies binding specifically with different antigenic determinants of bovine collagenase inhibitor for determining them enzyme-immunologically by sandwich method. Pref. monoclonal antibodies binding specifically with different antigenic determinants of bovine collagenase inhibitor are used as antibody bound with a solid phase carrier and antibody labelled by enzyme. The carrier is e.g. polyethylene bead or microplate, stick, test tube, etc. made of polycarbonate, polypropylene, etc. Antibody labelled by enzyme is e.g. IgG fraction formed by the fractionation of antibody-contg. substance with ammonium sulphate and purificn. by anion-exchange gel e.g. DEAE-Sephacel, or specifically bound fraction Fab' obtd. by redn. after pepsin digestion. Antibody bound with the carrier is e.g. clone 7-23G9 antibody. The amt. of collagenase inhibitor in 1 ml of blood serum of healthy person is 0.29 microg. on average, compared to that in bovine blood serum. Amt. of collagenase inhibitor in blood plasma of smallpox patient is as small as about 1/3 times that in blood serum of healthy person.

ADVANTAGE - Collagenase inhibitors can be simply, rapidly, specifically and accurately determined with high sensitivity by

sandwich enzyme immunoassay using monoclonal antibodies to bovine collagenase inhibitor. The determn. can be carried out about a small sample.

0/0

Title Terms: COLLAGENASE; INHIBIT; DETERMINE; COMBINATION; MONOCLONAL; ANTIBODY; BIND; SPECIFIC; ANTIGEN; DETERMINE; INHIBIT; ENZYME;

IMMUNOASSAY

Index Terms/Additional Words: POLYETHYLENE; POLYCARBONATE;

POLYPROPYLENE

Derwent Class: A96; B04; D16; S03

International Patent Class (Main): G01N-033/577

International Patent Class (Additional): C07K-015/04; C12N-015/00;

C12P-021/00; C12R-001/91; G01N-033/57; G01N-033/573

File Segment: CPI; EPI

Manual Codes (CPI/A-N): A12-V03C2; A12-W11L; B04-B04C5; B04-B04D4; B04-C03B

; B04-C03C; B11-C07A4; B12-G01B3; B12-K04A; D05-H09; D05-H10; D05-H11

Manual Codes (EPI/S-X): S03-E14H4

Plasdoc Codes (KS): 0231 0239 0248 1292 2533 2535 2541 2706 3272 3288

Polymer Fragment Codes (PF):

001 014 04- 041 046 047 050 143 155 157 158 393 488 490 53& 57& 623 624 643 645 688 726

Chemical Fragment Codes (M1):

01 M423 M750 M903 N102 Q233 V803 V814

02 M423 M760 M903 N102 Q233 V600 V614

03 M423 M430 M782 M903 N102 P831 Q233 V600 V611 V752 V802 V810

04 G013 G019 G100 H401 H402 H441 H442 H721 L472 L499 M121 M129 M132 M137 M139 M150 M210 M212 M213 M231 M280 M311 M312 M313 M314 M315 M320 M323 M331 M340 M342 M423 M430 M510 M520 M530 M533 M540 M610 M782 M903 N102 P831 Q233 V600 V611 V743 V752

Chemical Fragment Codes (M6):

05 M903 P831 Q233 R160 R515 R521 R611 R621 R624 R631

⑩ 公開特許公報(A) 昭63-210665

(9) Int Cl. 1 G 01 N C 12 N C 12 P G 01 N	33/573 15/00 21/00 33/543 33/577	識別記号	庁内整理番号 Z-7906-2G C-8412-4B D-6712-4B U-7906-2G A-7906-2G 8318-4H		❷公開	昭和63年(198	38)9月1日
# C 07 K (C 12 P	15/04 21/00		00.0	審査請求	未請求	発明の数 1	(全10頁)
C 12 R	1:91)			各里明小	X 8 H / X	7677-54 -	

劉発明の名称 コラゲナーゼインヒビターの酵素免疫学的定量法

到特 顧 昭62-42781

会出 顧 昭62(1987)2月27日

位発明者 小玉 修嗣 富山県高岡市東下関3番14号 位発明者 岩田 和士 富山県高岡市五十里東町190番地

②発明者 来住 準一 愛知県名古屋市瑞穂区山下通り5丁目5番地 ライオンズ

マンション瑞穂公園 4 棟 15号

母 明 者 早 川 太郎 愛知県名古屋市天白区天白町平針大堤下1355番地

②出 願 人 富士薬品工業株式会社 富山県高岡市長慶寺530番地

3代 理 人 并理士 南 孝 夫

明 細 警

1 発明の名称 コラゲナーゼインヒビターの酵 煮免疫学的定量法

2.特許請求の範囲

クシコラゲナーセインヒピターの異なる抗原 決定基に対し、特異的に結合する 2 種類のモノ クローナル抗体の組合せを用いてサンドインチ 法により酵素免疫学的に測定することを特徴と するウシコラゲナーセインヒピターかよびヒト コラゲナーセインヒピターの定量法。

3.発明の評価な説明

本発明はヒト及びその他の動物の骨、皮膚、 歯髄、羊水、血液、慢性リウマチ関節液中及び 調節素骨細胞、各種組織を存在組織を 細胞、繊維内臓 臓管を がたってある。さらに足量する方法に関すする。 のである。さらに伴しくは、本発明は、ウット クー・オブ・メチョン抗体を用いるサンドイッナ 法に基づく酵素免疫学的稠定法によるウシコラ ゲナーセインヒビチーかよびヒトコラゲナーゼ インヒビチーの定量法を提供するものであつて、 固相担体に結合させる抗体及び酵素標準を付与 する抗体としてウシコラゲナーゼインヒビター の異なる抗原結定基に対し特異的に結合する 2 種類のモノクローナル抗体を用いることを特徴 とするものである。

在来、コラケナーセインヒビターを定量する 手段としては、その生物活性の調定による方法 が知られている。しかしながら、J.Lab. Clin. Wed. 75, 258 ~ 263 (1970) K Bisen らが記載しているように血液中にはコラケナーを変更を対しているように流性の構定を対するなどであるためではコラケナーを対している。これでは、コラケナーを持ったといったが、コラケナーを持っている。よくとピターならによる疾病の治療の過程におけるとピターを表現の治療の過程による疾病の治療の過程による疾病の治療の過程による る血中のコラケナーセインヒピターの過度の安 動の例定(モニタリング)や医療用コラゲナー セインヒピターの製造の際の原料中のコラゲナ ーセインヒピターの含有量の解析るるいは製品 におけるコラゲナーセインヒピターの純度の例 定などに極めて意義のあることとなる。

本発明者らは、クシコラゲナーゼインヒピターに対するモノクローナル抗体を用い、サンドイッチ法に基づく酵素免疫学的満定法(BIA)を行うととにより少量の試料で精度よく、簡便、迅速にコラゲナーゼインヒピターを特異的に定量する方法を完成した。

すなわち、本発明は、固相単体に結合させる 抗体及び酵素機能を付与する抗体としてクシコ ラゲナーセインヒビターの異なる抗原決定基に 対し、特異的に結合するモノクローナル抗体を 用い、酵素免疫学的稠定法によりウシナー セインヒビターかよびヒトコラゲナー マ ヒビターを定量する方法を提供するもの 本発明方法を行うにあたつては、固相担と

ではない。

実施例 1

玩りシコラゲナーゼインヒピターモノクローナ ル抗体の作製

(a) 抗原 - ウシコラゲナーセインヒピターの調 製

J. Biochem. 96, 395 ~ 404 (1984) 化配數の本発明者 5の方法に従いウシ末期出知齒の根部齒額をイーダル MEM 培地 (日本製業製) で培養した培養外液から Con A ーセフ ブロース、ウルトロゲル AcA 44 および DB-52 セルロースの各カラムを用いてコラゲナーゼインヒビターを精製した。精製インヒビターは J. Mol. Biol. 80, 579~599 (1973) 化配數の Laemmli らの方法に従いドデシル保設ナトリウムーポリアクリルフミド電気 体動 (SDS-PAOB) で調べたところ分子量約32,000 ゲルトン (D) の単一パンドを示した。

(b) 抗体強生細胞の調製

6 通令の Balb/c 雌マウス 2 匹をまずフロイン ド完全アジュインド中で、前配(a) で記述した君 本発明方法により、固相単体に結合させる抗 体及び酵素機能を付与する抗体として、ウショ ラゲナーセインヒピターの異なる抗原決定基的 対し、毎異的に結合する2種類のモノクロナ ル抗体の組合せを用いて、固相法酵素免疫・ナ の定法によりウショラゲナーセインヒピターを よびヒトコラゲナーセインヒピターを定量する とよれてまる。

以下実施例により本発明を具体的に説明する。
ただし本発明はこれら実施例に限定されるもの

製ウシコラゲナーゼインヒビターで初回免疫する。マウスドモれぞれ48 M のウシコラゲナーゼインヒビターを 0.4 M の落液として腹腔内内 5 4 M のウシコラゲナーゼインヒビターを 2 加免疫する。 最終免疫として5 8 日目に腹腔内 投与(95 M / 500 M / 4 生理 食塩水)により補助免疫し、3 日後にマウス脾臓を取り出し、脾細胞を調菓する。

- (c) 細胞融合
- (1) 以下の材料⇒よび方法を用いる。

RPMI 1640 培地: RPMI & 1640 (Difco Laboratories) に重炭酸ナトリウム (12 mM)、ピルピン酸ナトリウム (1 mM)、レーグルタミン (2 mM)、ペニンリン O カリウム (50 U/M)、硫酸ストレプトマイシン (50 #8/M)、かよび硬硬アミカシン (100 #8/M)を加え、ドライアイスで出を 7.2 にし、0.2 mm 東洋メンプレンフイルチーで飲富炉過する。

NS-1 培地:上記 RPMI 1640 培地に除盟伊通した

行牛胎児血清 (M.A.Bioproducts) を 1 5 ≸ (v/v) の濃度に加える。

PBO 4.0 CO 溶液: RPMI 1640 培地のポリエテ レングリコール 4.0 00 (PBG 4.0 00、 Merck & CO., Inc.) 5 0 多 (w/w) 無血清溶液を調製する。

8-アチタアニン耐性ミエローマ細胞 NS-1 (23-NS1-1) との融合はSelected Method in Cellular Immunology (ed. B.B. Mishell and S.M. Shiigi)、W. H. Preeman and Company (1980)、351 ~ 372 K記載の 01 らの方法を若干改変して行つた。

(2) 前記(b)で調製した有核膵臓細胞(生細胞率100 多)とミエローマ細胞(生細胞率100 多)とを5:1 の割合で融合する。膵臓細胞とミエローマ細胞とを別に前記の RPMI 1640 培地で洗剤する。次に同じ培地にけん濁し、融合させるため上記の割合で混合する。容量 5 0 ㎡の円錐 形ステロール樹脂製試験管 (Iwaki Olase)を用い、4 0 ㎡の RPMI 1640 培地中 4 0 0 × 9、1 0 分間 認心し、上清を完全に吸出する。 沈殿細胞に3 7 で加温 PEO 4,000 溶液 1、3 ㎡を都やかに攪拌し

雅

(1) 使用する培地は以下のとおりである。

HAT 培地:前記(c)で述べた N8-1 培地にさらに ヒポキサンチン(1 0 0 AM)、アミノブテリン (0.4 AM)、およびナミジン(1 6 AM)を加える。

HT 増地: アミノブテリンを除去した以外は上記 HAT 増地と同一組成のものである。

(2) 前記(c)の培養開始使翌日(1日目)、細胞にパスツールピペットで HAT 培地2前(約 0.1 計)を加える。 2、3、5、8、11日目に培地の半分(0.1 計)を新しい HAT 培地で置き換え、1 4日目に培地の半分を新しい HT 培地で置き換える。以降3~4日毎に培地の半分を新しい HT 培地で置き換える。通常2~3週間で充分なハイブリドウェルについて次項(e) 配数の固相って、サーマウェルについて次項(e) 配数の固相って、サーターをウェルをリーをして、10⁷個のエルをテックナる。次にフィーダーとして、10⁷個のレン製24元を含む、(ELISA)にはまずリステックスト法(ELISA)により陽性ウェルをデックスト法(ELISA)により陽性ウェルをデックスト法(ELISA)になるのを用いて、(Iwaki Olass)に加えたものを用い、

ながら1分間で演下し、さらに1分間授拌し細 風を再けん間、分散させる。 次に37c加温 RPMI 1640 培施 1.3 mlを1分間で渡下する。と の操作をさらに1回論返した後、同培地98を 2~3分間で常に提拌しながら満下し細胞を分 散させる。とれを400×8、1 0分間進心分離し、 上清を完全に表引除去する。次にこの沈殿細胞 K 3 7 ℃加温 N8-1 培地 1 2 9 Wをナみやかに加え、 細胞の大きい挽りを10gのピペットを用いて 注意深くピペッテイングして分散する。さらに 同培地26叫を加えて希釈し、ポリステレン製 96欠マイクロウエル (Iwaki Glass) Kウエル当 り 6.0×10⁵個/ 0.1 Wの細胞を加える。なか、こ の時使用する?も失マイクロウエルは前処理と して 0.2 x4 の 1/8−1 培地を加え、炭酸ガス培養器 中(3.7℃)で一晩保養し、使用時に培地を吸引 除去して⇒く。細胞を加えた上記のマイクロウ エルを1多炭酸ガスノ93多空気中で温度37 で、復度100 乡下に培養に付する。

(d) 選択培地によるハイブリドーマの選択的増

(e) 固相 - 抗体結合テスト (BLISA) による抗ウ シコラゲナ… セインヒピター抗体置生ハイ ナリドーマの検索

Anal.Biochem. 104, 205 ~ 214 (1989) K配数の Rennard らの方法を若干改変した方法を用いる。 この方法は、ハイブリドーマ抗体の検出に適している。96只ミクロタイトレーションプレート (Flow Laboratories 。Inc.)をQ5~10 μgのウシコラケナーセインとピターでコートし、次に、

(1) クローニング

前配(d)の操作後、各ウエル中には2種以上のハイマリドーマが生育している可能性があるので、限界者釈法によりクローニングを行い、モノクローナル抗体産生ハイブリドーマを取得する。NS-1 培地が当りフィーメーとして10⁷ 個のマウス胸腺細胞を含むクローニング培地を開製し、96穴マイクロウエルの36ウエル、36

は10~100 #8/MIである)。一方、大量に抗体を得るためには脾細胞とミエローマ細胞の由来動物と同系の動物(Bala/c、マウス)に腫瘍形成促進剤プリスタン(2.6,10,14-テトラメテルペンタデカン、Aldrich Chemical社)をマウス一匹当り0.5 #4類胚内投与し、1~3週間後に、各ハイブリドーマ1×10⁷個を同じく腹腔内投与することにより生体内で、さらに、1~2週間後、モノクローナル抗体たん白質農産4~7 9/MIの
物水を得ることができる。

(h) モノクローナル抗体の重要、軽額及びアイ ソタイプ

前記(g)で得られた各々の度水を先ずクシコラ アナーセインヒビターをコートしたミクロタイ トレーションプレートに前述した BLISA 法に従 つて紹合させる。 PBS による洗滌後次に、アイ ソタイプ 特異性 ウサギ抗マウス I g 抗体 (Zymed Laboratoriee)を加える。 PBS による洗滌後、 西 年わさび ベルオキシダーゼ構識 ヤギ抗ウ サギIgO (H+L) 抗体を加え、基質として 2,2′- アジノ ウェルをひて4 ウェルドウェル 当り 5 個、 1 日本 はび 2 4 ウェルドウェル 2 日 日 に 2 日 日 に 全 ウェルド 3 日 日 に 2 日 日 に 全 ウェルル 3 日 日 に 2 日 日 に 全 ウェーマ 5 日 は 2 日 日 に 2 ローマ 7 日 が 8 日 で 2 日 で 2 日 で 3 日 で 3 日 で 4 日 で 5 日 で 5 日 で 5 日 で 7 日

(g) モノクローナル抗体の生体外増雅をよび生 体内増殖

モノクローナル抗体の増殖は常法による。すなわち、モノクローナル抗体は、得られた各ハイアリドーマを NS-1 培地などの適当な培養液で培養(生体外増殖)し、その培養上済から得るととができる(モノクローナル抗体たん白濃度

- ツ(3 - エチルペンゾチアゾリン硬酸 - 6) かよび過酸化水素を用いて検出した。その結果をまとめて使揺の第 1 表化示した。得られたクシコラゲナーセインヒビター化対するモノクローナル抗体の内 1 5 個が免疫グロブリン値71/sを、1 個が 720/s を 有していた。

(1) モノクローナル抗体の精製

前配(g)で得られた各族水を確安分面(40多 飽和)後、塩化ナトリウム Q06Mを含む 40 mM リン酸緩衝液、出 8.0 で平衡化したDEAR-Septencel (pharmacia社)の非吸着面分を分取し、この IgO 面分を更に Q42M塩化ナトリウムを含む 50 mM リン酸緩衝液、出 7.4 で平衡化した Sephacryl 8-300Superfine (Pharmacia社)カラムでゲル戸 通し、培地中の FC8 およびマウス由来のたん白 質を分離、除去した。

実施例 2

ウシ歯 役コラゲナー ゼインヒピターとモノクローナル抗体との交叉性

(a) 酵業標識モノクローナル抗体(Pab'-POD 複合体)の調製法

(1) Pab' 百分の調製

実施例 1 (1) で得られた I gO 面分を Q 1 M 塩化ナトリウム含有 Q 1 M 酢酸 要 衝液 (出 4 2) に溶解し、その溶液を以下述べるようにしてペプシンで消化した。すなわち、前配面分中の I gO に対し 2 2 多 (w/w) のペプシンを加え、 3 7 ℃、 2 4 時間消化した。 更にその消化物に 2 M トリス溶液を加えて出を 7.0 に調整することにより消化反応を停止させ、 Q 1 M リン酸 級 衝液 (声 7.0) で平衡化したクルトロゲル ACA 44カラム(LKB 数)を用いたゲル戸遠により P(ab)を分取した。

次に、この $P(ab')_2$ 面分をエテレングアミン四 酢酸 (BDTA) 含有 Q 1 M リン酸硬質液(H 6 Q) 中で透析し、終験度 1 Q mM となるようにアミノ エタンテォール (MBA) を加える 7 C で 1 5 時間 意元した後、 5 mM BDTA 含有 Q 1 M リン酸硬質 液(H 6 Q)で平衡化したクルトロゲル AcA 44

M リン酸級衝放(出る 0)で希釈した。 この混合液を 4 で、 2 0 時間反応後、 Fab'の 1 0 倍モル量の N - エテルマレイミドで未反応のチォール 基をプロックした。 これを 0.1 M リン酸級衝液(出る 5)で平衡化した ウルトロケル AcA 44カラムでゲル炉通し、 Fab'- POD 複合体面分を分取後、 0.1 多牛血清 アルブミン (BSA) 及び0.005 チナメロサールを添加し、 4 でで保存した。

(b) ウエスタンプロツテイング

実施例 1 (a) 項で精製したウシ増数コラゲナーセインとピターを SDS - PAGE に供した後、市販の POD 福敞ヤギ抗マウス免疫グロブリンかよび上記実施例 2 (a) で得られた Pab'-POD 複合体を用いて無思工学 1 を 2 、 1061 ~ 1066 (1983) に記載の四部の方法に従つてウエスタンプロッティングを行い、酵素抗体染色のパターンを得た。これを第 1 図に示す。第 1 図にかいて、 A 及びロース膜をそれぞれ実施例 2 (a) で得られた Pab' (クコーン 7-3F1) - POD 複合体及び Pab' (ク

カラムを用いてゲル炉通し、 Pad 面分を分取した。

(2) マレイミド標識 POD 面分の調製

上記(1)の操作とは別に、以下述べるようにして西洋わさび由来ペルオキンダーゼ (POD) にマレイミドを展開した。すなわち、 POD を1 3mg/ml の量で Q. 1 M リン酸 要価液 (出 7. Q.) に溶解し、その POD に対して、 2.5 倍モル量の N - (a - マレイミドカプロイルオキシ) コハク酸イミド (BMC8) をジメテルホルムアミド溶液として加え、3.Q. C. 3.Q.分間反応させた。これを Q. 1 M リン酸 要価液 (出 4.Q.) で平衡化したセフアデックス Q-50カラムでゲル ア過し、マレイミド 標識 POD 面分を分取した。

(3) Pab' - POD 複合体面分の調製

上記(1)の如くして調製した面分中のFab' K対して上記(2)で得られた面分中のマレイミド課業POD として等モルになるようにして、両面分を混合し、更に Pab' およびマレイミド課業 POD の終機度が100 pM となるように5 mM EDTA 含有Q1

ローン 7-21 B1 2)-POD 複合体で免疫染色した 結果を示すものである。

また、1~16は下記の各モノクローナル抗体(いずれも IgO タイプ)の溶液にウェスタンプロツテイング後のニトロセルロース膜を浸した後、あらためて各ニトロセルロース膜を POD 機能ヤギ抗マウス免疫グロブリン (Cappel Laboratories 製) で免疫染色した結果を示すものである。

1:クローン 7-3F1、2:クローン 7-4F2、3
: クローン 7-5A1、4:クローン 7-6C1、5:クローン 7-7F11、6:クローン 7-8B2、7:クローン 7-7F11、6:クローン 7-10B11、9:クローン 7-11A5、10:クローン 7-12B6、11:
クローン 7-11A5、10:クローン 7-12B6、11:
クローン 7-15B8、12:クローン 7-18F3、13
: クローン 7-19F6、14:クローン 7-2CC2、
15:クローン 7-21B12、16:クローン7-2309
第1図に示されるところから明らかなよりに、上配のモノクローナル抗体は、いずれもウン歯

盤コラゲナーセインヒピターと交叉することが

わかつた。

疾施例 5

サンドイッチ酵素免疫測定法

(a) モノクローナル抗体結合ポールの調製法

J.Immmoassay 4., 209~327 (1983) に記載の石川らの方法に従つて実施例 1 (1)で得られたモノクローナル抗体を 0.1 多アジ化ナトリウム含有 0.1 Mリン歴懸質液 (出 7.5) に溶解し、それを 1 0 0 ag/ad (A₂₈₀ = 0.15) の最度に調整した 後、そのモノクローナル抗体療液にポリステレンポール (径 6.5 mm、Precision Plastic Ball 製)を浸液し、 4 でに 2 4 時間鬱電した。次にモノクローナル抗体溶液を除去した後、 0.1 ∮ B8A、 0.1 ∮ 塩化ナトリウム及び 0.1 ∮ アジ化ナトリウム含有 1 0 mM リン酸最黄液 (出 7.0) (以下緩衝液 A と略配する)で 5 回洗浄した後、緩衝液 A に長し、 4 でで保存した。

(b) サンドイッチ側定法

精製したコラゲナーゼインヒビター溶液、あるいはコラゲナーゼインヒビターを含む試料剤

選択

コラゲナーゼインヒビターを定量することが 可能なモノクローナル抗体の組合せを探す目的 で実施例 1 (1) の方法で調製したクローン 7-3F1、 7-6C1、7-19P6 及び7-21B12 の各モノクローナ ル抗体から Pab'-POD複合体を調製した。一方、 クローン 7-3F1、7-4P2、7-5A1、7-6C1、7 -7P11、7-8B2、7-9B4、7-10B11、7-11A5、 7-12B6、7-15E8、7-18P3、7-19P6、7-2JC2、 7-21B12、及び 7-2309 の各モノクローナル抗体 を固相として、試験管当たり 1 ng の精製したウ シロ質コラゲナーゼインヒビターを用いて実施 例 3 (ロの方法によりサンドイッテ定量を行つた。 そられた Asso 値を第 2 表(使湯)に示す。

なお、第2要中の A 450 値は試料 1 ng 添加の値からコラゲナーゼインヒビターを添加しない時の値を差し引いた数値である。上記 4 種類のいずれの Pab'-POD複合体を用いた場合においても、固相として 7-4P2 、 7-11A5 、 7-12B6 、7-18P3、7-20C2、及び 7-2309 の 6 種類の気体を用いた時

液を1月 BSAを含む技術液Aで特釈し、各試験 智 K 3 0 0 ps 加えた。次 K 前 配(a) 項 で 調 製 し た 抗体結合ポールを加え、37℃で1時間扱とう 加温袋(第1反応)、0.1 単塩化ナトリウム含 有10m以リン環装衡液(127.0) 3 以で各試験 管を3回洗浄した。次に実施例2回項で調製し た Pab-POD 複合体を 2 0 ng/ 試験質となるよう K Q 1 × B8A 及び Q 1 M 塩化ナトリウム 含有 10 mM リン酸姜香液 (戸 2 0) で着釈しる0でで1 時間振とう加温した(第2反応)。反応終了後、 第1反応終了時と同様に洗浄した。次に 0.1 以 酢飯最養液(対5.5)に溶解した POD 基質、す なわちQO134ラテトラメテルペンチジン(DABZ) を0.3 単加之、更に0.01 多過酸化水素0.1 単を 加えて30℃で1時間扱とり加温(第3反応) 使、133N硬酸 Q が料を添加するととにより反 応を停止させた。その反応温液の A450 値を分光 元度計で測定し、標準直線より試料中のコラゲ ナーゼインヒピター量を求めた。

(c) サンドイッチ御足用モノクローナル抗体の

夹加例 4

血清中あるいは血漿中のコラゲナーセインヒヒ ターの同定

(a) アフイニテイカラムの調製

Nature <u>214</u>, 1302 ~ 1304 (1967) K配数の Axén ら及び Proc. Natl. Acad. Sci. USA , <u>61</u>, 636 ~ 443 (1968) K配数の Cuatrecasae らの方法に従つて具 化シアンを介して担体のセフアロース 4Bにリガ ンドとして実施例 1 (1) で得られた精製モノクローナル抗体を固定化した。次に抗体結合セフアロース 4B ゲル 3 3 以をガラス管に充填し、 0. 1 以塩化ナトリウム及び 5 mM 塩化カルシウム含有 3 0 mM トリス - 塩酸緩衝液で平衡化し使用した。 (p) コラゲナーゼインヒビターのアフイニテイ 精製

ビョーのそれと同じ32000 D であることがわかつた。

(b) サンドイッチ 測定法による ウシ血清中及び ヒト血清中のコラゲナー ゼインヒピターの 定量

実施例 3 (c) 項 に示したモノクローナル抗体の 組合せについてサンドイッチ定量を行い、 ウシ 血清中及びヒト血清中のコラゲナーセインヒピ メー量を測定した。 その結果を第 4 表(登場) に示す。

なか、このサンドイッチ定量化かいて、標準 直線の作製には抗原として実施例1 (a)項で稽製 したり少貴領コラゲナーゼインヒピターを用い、 また、血清を測定する場合には1 が BSA を含む 疑情液 A で 1000 倍、 2000 倍、 4000 倍及び 8000 倍にそれぞれ希釈してサンドイッチを愛 を行い、それらの平均値を第 4 表中に示しるを りシ血清の場合、 関定に供したせインヒピター についても血清中のコラゲナーゼインヒピター を定量でき、それらの平均値は血清1 単当たり に示した如く無常人血清(ヒト血清)。 天痘癖 患者血漿及びゥシ血情を用いた時の溶出画分に それぞれ20、18及び7.1 49 の蛋白質が得られ た。なか、これらの帯出面分を 8D8-PAOR K供し たところ、多数のペンドが関められた。これら のペンドのうち、コラゲナーセインヒピタード 相当するペンドを確認するためウェスタンプロ ッティンダを行つた。その結果を第3回に示す。 第3回に示したように、A:黄常人血清、B: 天疱瘡魚者血漿及びC:クシ血清を用いて得ら れた額出面分を 8DS-PAOR に供した後、1:クロ ーン 7-3F1 、 2 : クローン 7-6C1 、 3 : 7-19F6 及び4:7-21B12の各モノクローナル抗体から 調製した Pab'-POD 複合体を用いてウエスタンプ ロッティングを行つた結果、いずれの血清中及 び血漿中にもウン歯盤コラゲナーセインヒピタ ード対するモノクローナル抗体と反応するコラ **ゲナーマインヒピターが存在することがわかつ** た。しかも、それらの分子量はいずれも実施例 1 (4) 項で得られたウシ曲體コラゲナーゼインヒ

0.28 M であつた。一方、とト血清の場合、調定 に供したほとんどの組合せて A 450 は全く検出されなかつたが、固相用抗体としてクローン 7-2509 抗体、複合体として Pab' (クローン7-6C1) -POD を用いた場合、サンドイッチ定量可能であることがわかつた。

第	1	费
	•	35

クローン番号	サアクラスノ領
7-3F1	IgG1/s
7-4F2	I g 01 /s
7-5A1	I g G 1 / E
7-6C1	I g01/s
7-7F11	I g01/s
7-8B2	I gO2a/s
7-9B4	I g01/#
7-10811	I gO1/#
7-11A5	I g01/s
7-12B6	Ig01/s
7-14E9	I g01/4
7-1 5B8	I g01/s
7-18 P 5	I g 02 b/s
7-1 9 P 6	I g Q 1 / =
7-20C2	I g01/s
7-21 B1 2	I g G 1 / s
7-2309	Ig01/#

置备部双条	1801 (7-371)	Fab'-POD 3	14 (K (7-1976)	[合体 [£01 (7-1976) 1£01 (7-21B12)
If01 (7- 3F 1)	0011	3989	2252	2684
1801 (7- 47 2)	3144	4.811	3.354	- S - O - M
Igo1 (7- 5A 1)	3.2.5.7	0.010	0)
Ig01 (7- 6C 1)	2152	0001	0.011	
	0.125	0.259	0.102	0.067
-	0	1967	1064	1288
	0.196	0.057	0029	0.020
	0.891	0000	0.001	000
I 601 (7-11A S)	3406	4455	\$288	3.260
	3604	4083	2952	3077
I got (7-158 8)	0.313	0.781	0.587	1897
(7-18)	3362	4735	3114	3021
(7-19P	1066	0	0	4000
1401 (7-200 2)	3277	4.553	3.355	3240
	2.107	0.00	0.003	0
1801 (7-230 9)	3622	4.586	3027	3092

## 64000 34700 430 ## 64700 34700 417 ## 60700 34700 417			B 多 全 (47/ 東世	1 2)
BM 64000 34700 417 B 64700 34700 417 R0 26		おきょい	(建設法) 瀬東イス	なりくる
8 64700 34700 417 80 26 18	かりと問な職	64.000	34700	43000
20 26	中医金额 分	6 9.7 0 0	3 4 7 0 0	4 17 0 0
2.0 1.8	中國 中 紀	o «	2.6	213
	中国	2.0	1.8	7.1

		Pab'	Pab'-Pob 被合体	共争	7/2	(日本) アノマ		
医自治疗状	1501	1801 (7-371) Igot (7-601)	1,017	(129-	1601	1801 (7-1976) 1801 (7-21812)	1,091	-21812)
	タンは部	のシ信仰 ちト信仰 タン信仰 ロト信仰 クク信仰 ヒト信仰 シン自称 ドト信仰	9 1/4	おり食物	のシ金田	とり食物	かん会議	お事べる
1g01 (7- 4F2) 0.28	0.28	٥	024	0	0.25	0	0.3.3	0
1201 (7-1145) 0.27	0.27	•	ı	,	ı	ı	030	0
1,01 (7-1284)	029	•	,	ı	ı	ı	0.36	•
I g02b(7-18#3) a 2 8	0.26	0	ı	ı	ı	1	0.25	0
1,001 (7-2002)	0.28	0	!	1	,	'	0.21	0
1 (7-2509)	-	ı	Q 3 1	a 3 1 a 2 9	0.24	٥	024	0
# h	0.28		0.28		0.25		0.28	

I	13 ラゲナーセ・インセピター (*8/24)	(20/84)
おからな	ヒト血体(肝痛)	ヒト 倉職 (天衛艦)
020	0.52	010
027	0.5.2	012
a 2 % (a 29±a 0 &)		
0.3.3		
88 0		

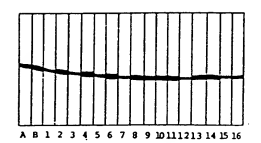
4. 図面の簡単な説明

第1回はクシ歯質コラゲナーゼインヒピターを 8D8-PAGB K供した後、程々のモノクローナル 抗体を用いた時のウェスタンプロッテインダイ ターンを示す図であり、第2回は固相 7-4F2 抗 体-複合体 Fab'(7-3F1)-POD 調定系でのウシ歯管 コラゲナーゼインヒピターの標準直離を示す図 であり、第3回は(A)ヒト血清(健常人)、四天 疱瘡患者血漿及び(C) ウシ血清をそれぞれモノク ローナル抗体 (7-21B12) 結合セフアロース 4Bカ ラムからの落出画分のウェスタンプロッテイン グイターンを示す図である。

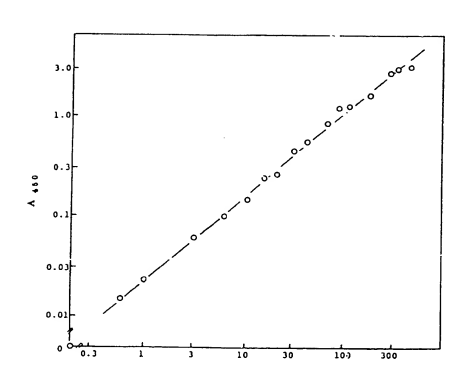
特許出顧人 富士集品工業株式会社

代理人 弁理士 南 华 夫

第 1 数



第 2 図



ウシ歯髄コラゲナーゼインヒピター (p8/チュープ)

≇ 3 5⊠

